⑭日本国特許厅(JP)

40特許出期公開

母公開特許公報(A)

平1-143827

@int_Cl_*		规则配号	庁内整理哲号		金公開	平成1年(1909) 6 🎮 6	
A 61 K	9/48 7/00 7/46		E-7417-4C T-7306-4C					
8 A 23 D	7/46 5/00	441	7306-4C Z - 7823-4B	客查請求	未消水	発明の数	1 (全4页	()

Q発明の名称 カブセル

②符 图 昭62-302417

母出 顧 昭62(1987)11月30日

愈代 理 人 身理士 福 田 一 徹

1、聲明の名称

7 t N

2、特許請求の範囲

(1) 近力とヒートシールによって快着せしめるは 新順部を外間方向へ突出して開催を形成せしめると 共に、 鉄邦部内心を対象技術して登付形状にして点 るコブセル

(2) 特許請求の範囲第1項の記載に扱いて、最付 きカブセルが単一度の存储より定るカブセル

(3)特許請求の義言第1項の記載に使いて、経行 まカプセルが二層以上の復歴の間より成るカプセル (4)特許請求の執道第1項乃延期年頃の記録に終 いて、移行まカプセルの全体事業が得円作形、具施 門作形、理別、チェーブ形、二選挙等その他の形状 に応用せるのたカブセル

3 . 是明の評価な設明

(音量をの対象分析)

未発明は緊急品、医型類外品、化粧品、食品、準貨 中において液状体、治土の無関格、ペースで以近に 男/O 男乳化は非対策の新比減、又は新士、明計、 説初等の国即物質がにエキス。化粧水、乳液、海味 他、水性素核等のが性粒点が有限が削予を対入する ためのソフトカブセルに関するものである。

(従来の技術)

(技術的課題)

而して、本発明は従来技術の欠点に鑑みなされたもので、カプセルの接着録部での強度を向上せしめると共に、脱目体を薄くすることが出来、体内での裏 割等の放出をスムースに行なわしめカプセルの崩壊 性を速めること並びに多層性の皮膜により従来はカ プセル化が困難であった水性液等のカプセル化を図 ることを技術的課題とするものである。

形成し、楕円体形状をしたカプセル本体であり、その封入内容物 1 1 は主に油性液、粉末懸濁油、ペースト状油、W/O型乳化液等である。

1 2 は楕円体形を半分にした上側皮膜であり、その 外周縁部 1 3 を外方向へ断面が略 → となる如く録 付状にすべく鍔部 1 4 を形成せしめてある。

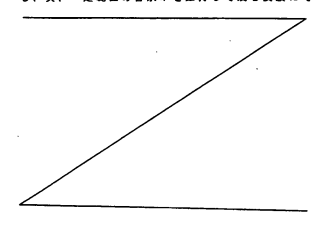
15は前記録部14の貼着面である。

16は楕円体形を半分にした形状の下側皮膜であり、その外周縁部17を外方向へ断面が略 ____となる 如く緑付状にすべく網部18を形成せしめてある。 19は前記網部18の貼着面である。

又、本実施例は単一層の薄い皮膜にて形成してあり、前記鍔部(14.18)の形成によって貼着面積を広くすることが出来るようにしてあるので例えば 封入内容物の充填時の皮膜の厚さ略 0.4 m m 程度 の薄さであっても接着可能であり、カプセル本体 1 0の崩壊性を速め得、カプセル本体 1 の 接着強度 (技術的手段)

本発明では、上記の技術的課題を解決するために圧 着乃至ヒートシールに基いて接合する接着面縁部を 外周方向へ突出して鍔部を形成せしめることによっ て缺鍔部同志の貼着面積を広くしたものである。 具体的には図示(第1図乃至第8図)に示す如く下 記の構成となる。

第一の実施例(第1図乃至第3図)について。 10はゼラチン、グリセリン、水等を主たる成分と し、又、一定範囲の含水率を維持して成る皮膜にて



も向上する。

(作用)

上記の技術的手段は下記の如く作用する。

先ず、上側皮膜12と下側皮膜16間に封入内容物(又は平板方式) 11を充填してからロータリー方式の二つの金型で 圧溶着する、この時間者(12,16)の外周線部 (13,17)を外方向へ縁付状に鍔部(14,18)を適曲形成する。 次いで、鍔部(14,18)の貼着面(15,19) 同志を対向させて圧力又はヒートシールにより接着すれば良い。

而して、単一の様い皮膜であっても鍔部(14,18)を形成してあるので、貼着面積を広く採ることが出来、接着力を向上することが出来る。

然る時、そのカプセル本体 1 0 の全体形状は第 1 図 に示す如く緑竹状の楕円体形状となる。

このように酸自体を強くすることが出来るので、特に変剤に採用した場合、体内での溶解が容易となり 変剤の放出をスムースに行い得る。

第二の実施例(第4図乃至第5図)について。

尚、本実施例に於いて、第一の実施例と同じ部分に

は略同じ番号を附してある。

本実施例の特徴は上側皮膜12と下側皮膜16とを 夫々二重膜に形成せしめることにより、内容物に対 するカプセル膜の機能・耐久性を高め、従来はカプ セル化できなかった様な物質もカプセル化すること にある。

尚、腹の添加剤(可塑剤)としてはグリセリン、ソ ルビトール、マンニトール、ポリエチレングリコー

尚、本実施例に於いてカプセル本体 1 0 を二重層膜状に形成してあるが、これに限定されずに多重積層皮膜によって形成しても良く、その作用効果は二重層皮膜の場合と略同一である。

第三の実施例(第6図乃至第8図)について。

尚、本実施例に於いて第一の実施例と略同じ部分に は略同じ番号を附してある。

本実施例の特徴は縁付状にしたカプセル本体 1 0 の全体形状を楕円体形の他に長楕円体形、球形、二連形等その他種々の形状に応用せしめた点にあり、その具体的構成に基く作用効果は第一の実施例と略同一である。

(効果)

而して、本発明は下記の如き特有の効果を有するも のである。

この為、封入内容物が漏洩するおそれは全然無く、

ル等を使用し、着色剤としては医薬品に許可されている水溶性色素、酸化チタン、カラメル、雲母等を使用し、保存剤としてはパラオキシ安息香酸のメチル、エチル、プロピルエステル等を使用することが 出来るのは従来のソフトカプセルと同様である。

而して、封入内容物 1 1 が直接外面膜 2 2 と化学反応を生じて該外面膜 2 2 を破損することがなく、又内面膜 2 1 の貼着部分 2 0 をも外面膜 2 2 によって保護されるので常に接着力が維持され、内面膜 2 1 を介しての封入内容物 1 1 の外部への漏洩は全くない。

即ち、従来のゼラチン基剤の単層のソフトカプセル ではカプセル化できなかった水・アルコール等もカ プセル化出来る。

例えば、充填物が水の場合ではゼラチン単層膜では 溶融してしまい、又充填物がアルコールの場合では ゼラチン単層膜では、アルコールが膜を通過し蒸散 してしまい、更に又、充填物が乳液の場合ではゼラ チン単層膜では、水分が膜に移行し、膜が軟化し、 水分が蒸散してしまう。

市場が温度するかられば無く 皮膜の溶解時間も早く内容物の放出が容易であり、又カブセル皮膜の切断面で接着する如き従来のカブセルで、多層性の皮膜を用いる場合には各層を失々対応する層同志の切断面で接着する必要があるので実際上は不可能であったが、本カブセルではこの様な欠点を解消したものである。

4. 図面の簡単な説明

第1 図乃至第3 図は本発明品の第一の実施例を示す ものであり、第1 図はカプセル本体の全体斜視図、 第2 図は第1 図のX - X線部分の一部縦断側面図、 第3 図は鍔部要部を示す拡大断面図である。

第4図乃至第5図は本発明品の第二の実施例を示す もので、第4図は一部縦断側面図、第5図は綺部要 部を示す拡大断面図である。

第6図乃至第8図は第三の実施例を示すもので、第6図は長楕円体形のカプセル本体の全体斜視図、第7図は球形のカプセル本体の全体斜視図、第8図は二速形のカプセル本体の全体側 面図である。

14、18 • • • 銷部 15、19 • • • 贴着面

特許出額人 富士カプセル株式会社

代理人弁理士 巍 田



